This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

HIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

MC, NL, PT, SE).

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

A2

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 7/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/04750

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

4. Februar 1999 (04.02.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/04482

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. Juli 1998 (20.07.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 31 529.1

23. Juli 1997 (23.07.97)

DE

Veröffentlicht Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU.

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, US, europäisches Patent (AT,

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BLANKENBURG, Rainer [DE/DE]; Sudermannstrasse 6, D-67061 Ludwigshafen (DE). DIEING, Reinhold [DE/DE]; Drosselstrasse 5 A, D-67105 Schifferstadt (DE). MÜLLER, Wolfgang Martin-Schongauer-Strasse 4c, D-67227 [DE/DE]; Frankenthal (DE). SANNER, Axel [DE/DE]; Lorscher Ring 2c, D-67227 Frankenthal (DE). SCHEHLMANN, Volker [DE/DE]; Feuerbachstrasse 8a, D-67354 Römerberg (DE). ZEITZ, Katrin [DE/DE]; Bergstrasse 13d, D-67067 Ludwigshafen (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (54) Title: USE OF POLYMERS CONTAINING POLYSILOXANE FOR COSMETIC FORMULATIONS
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON POLYSILOXANHALTIGEN POLYMEREN FÜR KOSMETISCHE FORMULIERUNGEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing polymers which are water-soluble or water-dispersible or which, if they consist of monomers with neutralizable radicals, are water-soluble or water-dispersible in the neutralized form, by radically polymerizing a) ethylenically unsaturated monomers in the presence of b) silicone derivatives containing polyalkyleneoxide.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Polymeren, die wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind oder die, für den Fall, daß sie aus Monomeren mit neutralisierbaren Resten bestehen, in neutralisierter Form wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind, indem man (a) ethylenisch ungesättigte Monomere in Gegenwart von (b) polyalkylenoxid-haltigen Silikonderivaten radikalisch polymerisiert.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss der PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugosławische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali .	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vor
CA	Kanada	ΙT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumanien		•
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/04750 PCT/EP98/04482

Verwendung von Polysiloxanhaltigen Polymeren für kosmetische Formulierungen

5 Beschreibung

Für die Festigung von Haarfrisuren werden seit fast 50 Jahren erfolgreich synthetische Polymere eingesetzt. Während in der Anfangszeit bevorzugt Vinyllactam-Homo- und Copolymere zum Einsatz gelangten, haben später carboxylatgruppenhaltige Polymere zun ehmend an Bedeutung gewonnen. Das gewünschte Eigenschaftsprofil wie starke Festigung bei hoher Luftfeuchtigkeit, Elastizität, Auswaschbarkeit vom Haar und Verträglichkeit mit den übrigen Formulierungskomponenten werden durch Copolymerisation einer 15 Kombination von hydrophoben, elastifizierenden und carboxylgruppen enthaltenden Monomeren erzielt.

Während die obengenannten Anforderungen heute von verschiedenen Polymertypen erreicht werden, wird immer häufiger der Griff der 20 mit diesen Polymeren gefestigten Frisuren als unangenehm stumpf und "unnatürlich" empfunden. Versuche, durch Zusätze zu den Formulierungen zu einer Verbesserung zu gelangen, führten bisher nicht zu voll befriedigenden Ergebnissen: Die Zugabe üblicher Weichmacher verbessert zwar den Griff, reduziert aber gleichzeitig in vielen Fällen die Festigungswirkung. Die häufig eingesetzten Polysiloxane sind mit den polaren Polymeren nicht verträglich und verlangen oft weitere Zusätze, um überhaupt formuliert werden zu können. Entmischungen können sowohl während der Lagerung der Formulierung als auch während des Gebrauchs zu 30 Problemen führen.

Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, Polysiloxangruppen kovalent an das Festigerpolymer zu binden, um Entmischungen zu verhindern. Beispielsweise beschreibt die europäische Patent35 anmeldung EP 0408311 Haarpflege-Polymere aus einem Polysiloxangruppen-enthaltendem Monomer und üblichen hydrophilen und hydrophoben Monomeren. In den europäischen Patentanmeldungen EP 0412704 bis EP 0412707 wird vorgeschlagen, Polysiloxangruppen in Form von Makromonomeren mit Molmassen von 1000 bis 50000 mit üblichen hydrophoben und hydrophilen Monomeren zu polymerisieren. Die Synthese dieser Monomeren ist außerordentlich aufwendig. Aus den Polymeren können nicht umgesetzte Makromonomere und deren unreaktive Verunreinigungen aufgrund ihres hohen Molekulargewichts kaum abgetrennt werden Sie stellen ein toxikologisches und allergenes Risiko dar. Darüber hinaus sind die erhaltenen

Copolymeren, um eine gute Wirkung zu erzielen, oft nur in

Kombination mit weiteren Polymeren, Carriern und weiteren Hilfsmittel zu formulieren, wie die o.g. Patentschriften lehren.

DE 42 40 108 beschreibt polysiloxanhaltige Bindemittel, die sich 5 als schmutzabweisende Überzüge, insbesondere als anti-Graffiti- Überzüge, eignen. Diese Bindemittel sind jedoch lackartig und eignen sich nicht für kosmetische Zwecke.

DE 16 45 569 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von sili-10 conorganischen Pfropfmischpolymeren und deren Verwendung als Schaummassen.

Aufgabe der Erfindung ist die Bereitstellung von Polymeren für die Haarkosmetik ohne die geschilderten Nachteile.

Gefunden wurde die Verwendung von Polymeren, die wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind oder die, für den Fall, daß sie aus Monomeren mit neutralisierbaren Resten bestehen, in neutralisierter Form wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind, die erhält20 lich sind indem man

- (a) ethylenisch ungesättigte Monomere in Gegenwart von
- (b) polyalkylenoxid-haltigen Silikonderivaten
- 25 radikalisch polymerisiert, für kosmetische Formulierungen.

Mit "wasserdispergierbar" im Sinne der Erfindung sind Polymere gemeint, die im Kontakt mit Wasser innerhalb von 24 Stunden ein Fluid bilden, das ohne optische Hilfsmittel mit dem Auge keine

- 30 festen Partikel erkennen läßt. Zur Überprüfung, ob ein Polymer wasserdispergierbar ist, werden 100 mg des Polymers in Form eines 100 µm dicken Films in 100 ml Wasser (20°C) gegeben und auf einem handelsüblichen Schütteltisch für 24 Stunden geschüttelt. Wenn nach dem Schütteln keine festen Partikel mehr erkennbar sind, das
- 35 Fluid aber eine Trübung besitzt, ist das Polymer wasserdispergierbar; ohne Trübung wird es als wasserlöslich bezeichnet.

Sind die Silikonverbindungen nicht während der Polymerisation zugegen, sondern werden nach der Polymerisation eingemischt, so 40 erhält man in der Regel sehr weiche klebrige Filme, die für die erfindungsgemäßen Anwendungen in der Haarkosmetik ungeeignet sind (siehe Vergleichsbeispiele 8 und 24).

Dies deutet darauf hin, daß es während der Polymerisation

45 eventuell zu einer Pfropfung der Polymerisate auf die Silikonverbindungen kommen kann, und dies zu den guten Filmeigenschaften
wie Klebfreiheit, hohe Oberflächenglätte und Härte beiträgt. Es

3

sind jedoch auch andere Mechanismen als Pfropfung vorstellbar, durch die die erfindungsgemäßen Polymere zu ihren vorteilhaften Eigenschaften kommen.

- 5 Als geeignete polymerisierbare Monomere (a) können bevorzugt ethylenisch ungesättigte Monomere verwendet werden. Dabei kann entweder ein einzelnes Monomer oder Kombinationen von zwei oder mehr Monomeren verwendet werden. Mit polymerisierbar ist gemeint, daß die verwendeten Monomere unter Verwendung irgendeiner konven-
- 10 tionellen synthetischen Methode polymerisiert werden können.

Beispielsweise können dies Lösungspolymerisation, Emulsionspolymerisation, umgekehrte Emulsionspolymerisation, Suspensionspolymerisation, umgekehrte Suspensionspolymerisation oder Fällungs-

- 15 polymerisation sein, ohne daß die verwendbaren Methoden darauf beschränkt sind. Bei der Lösungspolymerisation kann Wasser, übliche organische Lösungsmittel oder die erfindungsgemäßen Silikonderivate selbst als Lösungsmittel verwendet werden.
- 20 Monomere die mit einer durch freie Radikale initiierten Reaktion polymerisiert werden können sind bevorzugt. Der Begriff ethylenisch ungesättigt bedeutet, daß die Monomere zumindest eine polymerisierbare Kohlenstoff-Kohlenstoff Doppelbindung besitzen, die mono-, di-, tri-, oder tetrasubstituiert sein kann.
- Die Monomere (a) der polysiloxanhaltigen Polymere der vorliegenden Erfindung können von 50 bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 70 bis 99 Gew.-%, besonders bevorzugt 85 bis 98 Gew.-% ausmachen.
- 30 Die bevorzugten ethylenisch ungesättigten Monomere (a) können durch die folgende allgemeine Formel beschrieben werden:

35 wobei

X ausgewählt ist aus der Gruppe der Reste -OH, -OM, -OR 8 , NH $_2$, -NHR 8 , N(R 8) $_2$;

40 M ist ein Kation ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus: Na+, K+, Mg++, Ca++, Zn++, NH4+, Alkylammonium, Dialkylammonium, Trialkylammonium und Tetraalkylammonium;

die Reste R⁸ können identisch oder verschieden ausgewählt werden 45 aus der Gruppe bestehend aus -H, C1-C40 linear- oder verzweigt-kettige Alkylreste, N,N-Dimethylaminoethyl, 2-Hydroxyethyl,

4

2-Methoxyethyl, 2-Ethoxyethyl, Hydroxypropyl, Methoxypropyl oder Ethoxypropyl.

 R^7 und R^6 sind unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe 5 bestehend aus: -H, C_1 - C_8 linear- oder verzweigtkettige Alkyl-ketten, Methoxy, Ethoxy, 2-Hydroxyethoxy, 2-Methoxyethoxy und 2-Ethoxyethyl.

Repräsentative aber nicht limitierende Beispiele von geeigneten

10 Monomeren (a) sind zum Beispiel Acrylsäure und deren Salze, Ester
und Amide. Die Salze können von jedem beliebigen nicht toxischen
Metall, Ammonium oder substituierten Ammonium-gegenionen abgeleitet sein.

15 Die Ester können abgeleitet sein von C₁-C₄₀ linearen, C₃-C₄₀ verzweigtkettigen, oder C₃-C₄₀ carbocyclischen Alkoholen, von mehrfachfunktionellen Alkoholen mit 2 bis etwa 8 Hydroxylgruppen wie Ethylenglycol, Hexylenglycol, Glycerin, and 1,2,6-Hexantriol, von Aminoalkoholen oder von Alkoholethern wie Methoxyethanol und
20 Ethoxyethanol oder Polyethylenglykolen.

Ferner eignen sich N,N-Dialkylaminoalkylacrylate- und methacrylate und N-Dialkylaminoalkylacryl- und -methacrylamide der allgemeinen Formel (II)

25

30

mit R^9 = H, Alkyl mit 1 bis 8 C-Atomen,

 R^{10} = H, Methyl,

35 R11 = Alkylen mit 1 bis 24 C-Atomen, optional substituiert durch Alkyl,

 R^{12} , $R^{13} = C_1 - C_{40}$ Alkylrest,

Z = Stickstoff für x = 1 oder Sauerstoff für x = 0

40 Die Amide können unsubstituiert, N-Alkyl oder N-alkylamino monosubstituiert, oder N,N-dialkylsubstituiert oder N,N-dialkylamino disubstituiert, worin die Alkyl- oder Alkylaminogruppen von C1-C40 linearen, C3-C40 verzweigtkettigen, oder C3-C40 carbocyclischen Einheiten abgeleitet sind. Zusätzlich können die

45 Alkylaminogruppen quarternisiert werden.

Bevorzugte Monomere der Formel II sind N,N-Dimethylaminomethyl-(meth) acrylat, N,N-Diethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Dimethylaminoethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminoethyl (meth) acrylat.

- 5 Ebenfalls verwendbare Monomere (a) sind substituierte Acrylsäuren sowie Salze, Ester und Amide davon, wobei die Substituenten an den Kohlenstoffatomen in der zwei oder drei Position der Acrylsäure stehen, und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus C1-C4 Alkyl, -CN, COOH besonders bevorzugt
- 10 Methacrylsäure, Ethacrylsäure und 3-Cyanoacrylsäure. Diese Salze, Ester und Amide dieser substituierten Acrylsäuren können wie oben für die Salze, Ester und Amide der Acrylsäure beschrieben ausgewählt werden.
- 15 Andere geeignete Monomere (a) sind Vinyl- und Allylester von C1-C40 linearen, C3-C40 verzweigtkettigen oder C3 C40 carbo-cyclische Carbonsäuren (z.B.: Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylneononanoat, Vinylneoundekansäure oder t-Butyl-benzoesäure-vinylester); Vinyl- oder Allylhalogenide, bevorzugt Vinylchlorid und
- 20 Allylchlorid, Vinylether, bevorzugt Methyl-, Ethyl-, Butyl-, oder Dodecylvinylether, Vinylformamid, Vinylmethylacetamid, Vinylamin; Vinyllactame, bevorzugt Vinylpyrrolidon und Vinylcaprolactam, Vinyl- oder Allyl-substituierte heterocyclische Verbindungen, bevorzugt Vinylpyridin, Vinyloxazolin und Allylpyridin.

25

Weiterhin sind N-Vinylimidazole der allgemeinen Formel III geeignet, worin \mathbb{R}^{14} bis \mathbb{R}^{16} unabhängig voneinander für Wasserstoff, \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 -Alkyl oder Phenyl steht:

30

)

35

Weitere geeignete Monomere (a) sind Diallylamine der allgemeinen Formel (IV)

40

mit R17= C1 bis C24 Alkyl

WO 99/04750 PCT/EP98/04482

6

Weitere geeignete Monomere (a) sind Vinylidenchlorid; und Kohlenwasserstoffe mit mindestens einer Kohlenstoff-Kohlenstoff Doppelbindung, bevorzugt Styrol, alpha-Methylstyrol, tert.-Butylstyrol, Butadien, Isopren, Cyclohexadien, Ethylen, Propylen, 1-Buten, 5 2-Buten, Isobutylen, Vinyltoluol, sowie Mischungen dieser

Besonders geeignete Monomere (a) sind Acrylsäure, Methacrylsäure, Ethylacrylsäure, Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat,

- 10 n-Butylacrylat, iso-Butylacrylat, t-Butylacrylat, 2-Ethylhexyl-acrylat, Decylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, iso-Butylmethacrylat, t-Butylmethacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, Decylmethacrylat, Methylethacrylat, Ethylethacrylat, n-Butylethacrylat, iso-Butyl-
- 15 ethacrylat, t-Butyl-ethacrylat, 2-Ethylhexylethacrylat, Decylethacrylat, 2,3-Dihydroxypropylacrylat, 2,3-Dihydroxypropylmethacrylat, 2-Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylate, 2-Hydroxyethylethacrylat, 2-Methoxyethylethacrylat, 2-Methoxyethylethacrylat, 2-Methoxyethylethacrylat,

. . .)

- 20 2-Ethoxyethylmethacrylat, 2-Ethoxyethylethacrylat, Hydroxypropylmethacrylate, Glycerylmonoacrylat, Glycerylmonomethacrylat, Polyalkylenglykol (meth) acrylate, ungesättigte Sulfonsäuren wie zum Beispiel Acrylamidopropansulfonsäure;
- 25 Acrylamid, Methacrylamid, Ethacrylamid, N-Methylacrylamid, N,N-Dimethylacrylamid, N-Ethylacrylamid, N-Isopropylacrylamid, N-Butylacrylamid, N-t-Butylacrylamid, N-Octylacrylamid, N-t-Octylacrylamid, N-Octadecylacrylamid, N-Phenylacrylamid, N-Methylmethacrylamid, N-Ethylmethacrylamid, N-Dodecylmethacryl-
- 30 amid, 1-Vinylimidazol, 1-Vinyl-2-methylimidazol, N,N-Dimethyl-aminomethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Dimethylaminoethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminoethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminobutyl (meth) acrylat, N,N-Diethylam
- 35 methylaminooctyl (meth) acrylat, N, N-Dimethylaminododecyl (meth) acrylat, N-[3-(dimethylamino) propyl] methacrylamid, N-[3-(dimethylamino) propyl] acrylamid, N-[3-(dimethylamino) butyl] methacrylamid, N-[8-(dimethylamino) octyl] methacrylamid, N-[12-(dimethylamino) dodecyl] methacrylamid, N-[3-(diethylamino) propyl] -
- 40 methacrylamid, N-[3-(diethylamino)propyl]acrylamid;

Maleinsäure, Fumarsäure, Maleinsäureanhydrid und seine Halbester, Crotonsäure, Itaconsäure, Diallyldimethylammoniumchlorid, Vinylether (zum Beispiel: Methyle, Ethyle, Butyle, oder Dodecylvinylether), Vinylformamid, Vinylmethylacetamid, Vinylamin; Methyle

Monomere.

WO 99/04750 PCT/EP98/04482

7

vinylketon, Maleimid, Vinylpyridin, Vinylimidazol, Vinylfuran, Styrol, Styrolsulfonat, Allylalkohol, und Mischungen daraus.

Von diesen sind besonders bevorzugt Acrylsäure, Methacrylsäure, 5 Maleinsäure, Fumarsäure, Crotonsäure, Maleinsäureanhydrid sowie dessen Halbester, Methylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylacrylat, Ethylacrylat, Ethylacrylat, n-Butylacrylat, n-Butylmethacrylat, t-Butylacrylat, t-Butylacrylat, Isobutylacrylat, Isobutylmethacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, N-t-Butylacrylamid, N-Octylacrylacrylacryla

- 10 amid, 2-Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, 2-Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Alkylenglykol (meth) acrylate, ungesättigte Sulfonsäuren wie zum Beispiel Acrylamidopropansulfonsäure, Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam, Vinylether (z.B.: Methyl-, Ethyl-, Butyl-, oder Dodecylvinylether), Vinyl-
- 15 formamid, Vinylmethylacetamid, Vinylamin, 1-Vinylimidazol,
 1-Vinyl-2-methylimidazol, N,N-Dimethylaminomethylmethacrylat und
 N-[3-(dimethylamino)propyl]methacrylamid; 3-Methyl-1-vinylimidazoliumchlorid, 3-Methyl-1-vinylimidazoliummethylsulfat,
 N,N-Dimethylaminoethylmethacrylat, N-[3-(dimethylamino)propyl]-
- 20 methacrylamid quaternisiert mit Methylchlorid, Methylsulfat oder Diethylsulfat.

Monomere, mit einem basischen Stickstoffatom, können dabei auf folgende Weise quarternisiert werden:

25

Zur Quaternisierung der Amine eignen sich beispielsweise Alkylhalogenide mit 1 bis 24 C-Atomen in der Alkylgruppe, z.B. Methylchlorid, Methylbromid, Methyliodid, Ethylchlorid, Ethylbromid, Propylchlorid, Hexylchlorid, Dodecylchlorid, Laurylchlorid und

- 30 Benzylhalogenide, insbesondere Benzylchlorid und Benzylbromid. Weitere geeignete Quaternierungsmittel sind Dialkylsulfate, insbesondere Dimethylsulfat oder Diethylsulfat. Die Quaternierung der basischen Amine kann auch mit Alkylenoxiden wie Ethylenoxid oder Propylenoxid in Gegenwart von Säuren durchgeführt werden.
- 35 Bevorzugte Quaternierungsmittel sind: Methylchlorid, Dimethylsulfat oder Diethylsulfat.

Die Quaternisierung kann vor der Polymerisation oder nach der Polymerisation durchgeführt werden.

40

Außerdem können die Umsetzungsprodukte von ungesättigten Säuren, wie z.B. Acrylsäure oder Methacrylsäure, mit einem quaternisierten Epichlorhydrin der allgemeinen Formel (V) eingesetzt werden ($R^{18} = C$ 1 bis C 40 Alkyl).

werden.

$$\stackrel{\circ}{\stackrel{}{\stackrel{}}} N^{\dagger}(R^{18})_3 X^{-}$$

5

Beispiele hierfür sind zum Beispiel: (Meth)acryloyloxyhydroxypropyltrimethylammoniumchlorid und (Meth)acryloyloxyhydroxypropyltriethylammoniumchlorid

10

Die basischen Monomere können auch kationisiert werden, indem sie mit Mineralsäuren, wie z.B. Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Iodwasserstoffsäure, Phosphorsäure oder Salpetersäure, oder mit organischen Säuren, wie z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Milchsäure, oder Citronensäure, neutralisiert

Zusätzlich zu den oben genannten Monomeren können als Monomere (a) sogenannte Makromonomere wie zum Beispiel silikonhaltige

20 Makromonomere mit ein oder mehreren radikalisch polymerisierbaren Gruppen oder Alkyloxazolinmakromonomere eingesetzt werden wie sie zum Beispiel in der EP 408 311 beschrieben sind.

Des weiteren können fluorhaltige Monomere wie sie beispielsweise 25 in der EP 558423 beschrieben sind, vernetzend wirkende oder das Molekulargewicht regelnde Verbindungen in Kombination oder alleine eingesetzt werden.

Als Regler können die üblichen dem Fachmann bekannten Ver30 bindungen wie zum Beispiel Schwefelverbindungen (z.B.: Mercaptoethanol, 2-Ethylhexylthioglykolat, Thioglykolsäure oder Dodecylmercaptan) sowie Tribromchlormethan oder andere Verbindungen die
regelnd auf das Molekulargewicht der erhaltenen Polymerisate
wirken, verwendet werden.

35

Es können gegebenenfalls auch thiolgruppenhaltige Silikonverbindungen eingesetzt werden. Bevorzugt werden silikonfreie Regler eingesetzt.

40 Als vernetzende Monomere können Verbindungen mit mindestens zwei ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen eingesetzt werden wie zum Beispiel Ester von ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, wie Acrylsäure oder Methacrylsäure und mehrwertigen Alkoholen, Ether von mindestens zweiwertigen Alkoholen wie zum Beispiel

45 Vinylether oder Allylether. Außerdem geeignet sind geradkettige oder verzweigte, lineare oder cyclische aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, die über mindestens zwei Doppel-

bindungen verfügen, welche bei den aliphatischen Kohlenwasserstoffen nicht konjugiert sein dürfen. Ferner geeignet sind Amide
der Acryl- und Methacrylsäure und N-Allylamine von mindestens
zweiwertigen Aminen wie zum Beispiel (1,2-Diaminoethan, 1,3-Diaminopropan). Ferner sind Triallylamin oder entsprechende
Ammoniumsalze, N-Vinylverbindungen von Harnstoffderivaten, mindestens zweiwertigen Amiden, Cyanuraten oder Urethanen. Weitere
geeignete Vernetzer sind Divinyldioxan, Tetraallylsilan oder
Tetravinylsilan.

10

Besonders bevorzugte Vernetzer sind beispielsweise Methylenbisacrylamid, Triallylamin und Triallylammoniumsalze, Divinylimidazol, N,N'-Divinylethylenharnstoff, Umsetzungsprodukte mehrwertiger Alkohole mit Acrylsäure oder Methacrylsäure, Methacryl-15 säureester und Acrylsäureester von Polyalkylenoxiden oder mehrwertigen Alkoholen die mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und/ oder Epichlorhydrin umgesetzt worden sind.

Bei der Polymerisation der Monomeren (a) können gegebenenfalls

20 auch andere Polymere wie zum Beispiel Polyamide, Polyurethane,
Polyester, Homo- und Copolymere von ethylenisch ungesättigten
Monomeren zugegen sein. Beispiele für solche zum Teil auch in der
Kosmetik eingesetzten Polymeren sind die unter den Handelsnamen
bekannten Polymere AmerholdTM, Ultrahold TM, Ultrahold StrongTM,

25 LuviflexTM VBM, LuvimerTM, AcronalTM, AcudyneTM, StepanholdTM,
LovocrylTM, VersatylTM, AmphomerTM oder Eastma AQTM.

Solche oder andere Polymere können auch nach der Polymerisation den erfindungsgemäßen Polymerzubereitungen beigemischt werden.

30

Die erfindungsgemäßen Monomere A können, sofern sie ionisierbare Gruppen enthalten, vor oder nach der Polymerisation, zum Teil oder vollständig mit Säuren oder Basen neutralisiert werden um so zum Beispiel die Wasserlöslichkeit oder -dispergierbarkeit auf 35 ein gewünschtes Maß einzustellen.

Als Neutralisationsmittel für Säuregruppen tragende Monomere können zum Beispiel Mineralbasen wie Natriumcarbonat, Alkalihydroxide sowie Ammoniak, organische Basen wie Aminoalkohole speziell 2-Amino-2-Methyl-1-Propanol, Monoethanolamin, Diethanol-

40 amin, Triethanolamin, Triisopropanolamin, Tri[(2-hydroxy)1-Propyl] amin, 2-Amino-2-Methyl-1,3-Propandiol, 2-Amino-2-hydroxymethyl-1,3-Propandiol sowie Diamine wie zum Beispiel Lysin verwendet werden.

Als Neutralisationsmittel für kationisierbare Gruppen tragende 45 Monomere können zum Beispiel Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure, sowie organische Säuren wie Carbonsäuren, Milchsäure, Zitronensäure oder andere eingesetzt werden.

Es können weiterhin Hilfsstoffe wie Weichmacher, Filmbilde-5 hilfsmittel, Pigmente, Parfums oder andere, alleine oder in Kombination, bei der Polymerisation anwesend sein und/oder nach der Polymerisation zugefügt werden.

Bei Verwendung der erfindungsgemäßen Polymere in der Haar
10 kosmetik, speziell bei der Verwendung als Festiger, ist es
vorteilhaft die Glastemperatur der Polymerisate durch geeignete
Kombination von ethylenisch ungesättigten Monomeren auf Werte
größer 20 °C einzustellen.

15 Geeignete Silikonderivate (b) sind die unter dem INCI Namen Dimethicone Copolyole oder Silikontenside bekannten Verbindungen wie zum Beispiel die unter den Markennamen Abil® (der Fa. T. Goldschmidt), Alkasil® (der Fa. Rhône-Poulenc), Silicone Polyol Copolymer® (der Fa Genesee), Belsil® (der Fa. Wacker),
20 Silwet® (der Fa. Witco, Greenwich, CT, USA) oder Dow Corning (der Fa. Dow Corning) erhältlich Diese beinhalten Verbindungen mit den CAS-Nummern 64365-23-7; 68937-54-2; 68938-54-5; 68937-55-3.

Besonders geeignete Monomere (b) sind solche, die die folgenden 25 Strukturelemente enthalten:

$$R^{3} = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{1} \\ Si - O & Si - O \\ R^{1} & R^{1} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{1} \\ Si - O & Si - R^{2} \\ R^{1} & R^{1} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{1} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{2} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \\ R^{2} & R^{2} & R^{2} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R^{1} & R^{1} & R^{2} \\ R^{1} & R^{2} & R^{2} \\ R^{2} & R^{2} & R^{2}$$

wobei:

30

R² = CH₃ oder
$$O = A^4$$

$$R^3 = CH_3 \text{ oder } R^2$$
 $R^4 = H, CH_3,$
 $R^1 = CH_3$
 $R^1 = CH_3$
 $R^1 = CH_3$

5

R⁶ ein organischer Rest aus 1 bis 40 Kohlenstoffatomen, der Amino-, Carbonsäure- oder Sulfonatgruppen enthalten kann oder für den Fall c=0, auch das Anion einer anorganischen Säure bedeutet.

und wobei die Reste R¹ identisch oder unterschiedlich sein können, und entweder aus der Gruppe der aliphatischen Kohlenwasserstoffe 15 mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen stammen, cyclische aliphatische Kohlenwasserstoffe mit 3 bis 20 C-Atomen sind, aromatischer Natur oder gleich R₅ sind, wobei:

$$R^{5} = -(CH_{2})_{n} - O$$

$$R^{5} = -(CH_{2})_{n} - O$$

mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Reste R^1 , R^2 oder R^3 ein polyalkylenoxidhaltiger Rest nach obengenannter Definition ist, und n eine ganze Zahl von 1 bis 6 ist,

25 x und y ganze Zahlen derart sind, daß das Molekulargewicht des Polysiloxan-Blocks zwischen 300 und 30000 liegt, a,b ganze Zahlen zwischen 0 und 50 sein können mit der Maßgabe, daß die Summe aus a und b größer als 0 ist, und C 0 oder 1 ist.

30 Bevorzugte Reste R^2 und R^5 sind solche, bei denen die Summe aus a+b zwischen 5 und 30 beträgt.

Bevorzugt werden die Gruppen R¹ aus der folgenden Gruppe ausgewählt: Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Isobutyl, Pentyl, Isopentyl,

- 35 Hexyl, Octyl, Decyl, Dodecyl und Octadecyl, cycloaliphatische Reste, speziell Cyclohexyl, aromatische Gruppen, speziell Phenyl oder Naphthyl, gemischt aromatisch-aliphatische Reste wie Benzyl oder Phenylethyl sowie Tolyl und Xylyl und R⁵.
- 40 Besonders geeignete Reste R^4 sind solche, bei denen im Falle von $R^4 = -(CO)_c R^6$ R^6 ein beliebiger Alkyl-, Cycloalkyl oder Arylrest bedeutet, der zwischen 1 und 40 C-Atomen besitzt und der weitere ionogene Gruppen wie NH_2 , COOH, SO_3H tragen kann.
- 45 Bevorzugte anorganische Reste \mathbb{R}^6 sind, für den Fall c=0, Phosphat und Sulfat.

Besonders bevorzugte Silikonderivate (b) sind solche, der allgemeinen Struktur:

$$CH_{3} \xrightarrow{\begin{bmatrix} R^{1} \\ Si-O \end{bmatrix}}_{X} \xrightarrow{\begin{bmatrix} R^{1} \\ Si-O \end{bmatrix}}_{X} \xrightarrow{CH_{3}}_{Si-CH_{3}}$$

10 Die Silikonderivate (b) sind in der Regel in Mengen von 0,1-50, bevorzugt von 1-20, besonders bevorzugt von 2-15 Gew.-% in dem erfindungsgemäßen Polymerisat enthalten.

Besonders geeignete Polymere sind solche, die wasserlöslich sind 15 oder deren Wasserdispergierbarkeit so groß ist, daß sie in einem Lösungsmittelgemisch Wasser:Ethanol = 50:50 (Vol.-%:Vol.-%) in einer Menge von mehr als 0,1 g/l, bevorzugt mehr als 0,2 g/L, löslich sind.

20 Für den Fall, daß die Polymere aus Monomeren bestehen, die neutralisierbare Reste tragen, sind solche Polymere bevorzugt, die in der neutralisierten Form in einem Lösungsmittelgemisch Wasser:Ethanol = 50:50 (Vol.-%:Vol.-%) in einer Menge von mehr als 0,1 g/l, bevorzugt mehr als 0,2 g/L, löslich sind.

25

Die erfindungsgemäßen Polymere eignen sich zur Verwendung als Wirkstoffe in kosmetischen Zubereitungen, seien es hautkosmetische Zubereitungen wie Flüssigseifen, Körperlotionen, Rasierwasser, Gesichtswasser, Deodorantien und andere kosmetische Lotionen

- 30 oder, vor allem haarkosmetische Zubereitungen wie Haarkuren, Haarlotionen, Haarspülungen, Haaremulsionen, Spitzenfluids, Egalisierungsmittel für Dauerwellen, Hot-Oil-Treatment-Präparate, Conditioner, Festigerlotionen oder Haarsprays. Je nach Anwendungsgebiet können die haarkosmetischen Zubereitungen als Spray,
- 35 Schaum, Gel, Gelspray, Lotion oder Mousse appliziert werden.

Die erfindungsgemäßen Mischungen können mit den für Kosmetikpräparaten üblichen Hilfsmitteln wie Parfümöle, Emulgatoren, Konservierungsmittel, Pflegestoffe wie Panthenol, Collagen,

40 Vitamine, Eiweißhydrolysate, Stabilisatoren, pH-Wert Regulatoren, Farbstoffe, Lösemitteln, Treibgasen und weiteren üblichen Additiven zu Gelen, Sprays, Lotionen oder Schäumen verarbeitet werden.

13

Beispiele

Die in den Beispielen verwendeten Silikontenside Wacker Belsil™ DMC 6031 und 6032 sind erhältlich bei der Fa. Wacker Chemie GmbH, 5 München und haben die folgende allgemeine Struktur:

15 mit R = H, -CO-CH₃

Die Silikontenside Silwet™ 7600, 7604 und 7605 sind erhältlich von der Firma Witco Corporation, Greenwich, CT, USA und weisen die folgende allgemeine Struktur auf:

20

$$\begin{array}{c} \text{Me}_3 \text{SiO}(\text{Me}_2 \text{SiO})_{\text{x}} (\text{MeSiO})_{\text{y}} \text{SiMe}_3 \\ | \\ \text{PE} \end{array}$$

 $PE = -CH_2CH_2CH_2O(EO)_m(PO)_nZ$

Z = Wasserstoff- oder Alkylradikal

Die Silikontenside Dow Corning 190 Surfactant™ sind erhältlich 30 von der Firma Dow Corning Corporation, Midland, MI, USA.

Weitere Silikonderivate (b) können nach dem Fachmann geläufigen Verfahren hergestellt werden, wie sie beispielsweise in . EP 775 717 beschrieben sind.

35

• • •)

Beispiele 1-7

Zu einer gerührten Vorlage werden 50 g Zulauf 1 und 3,75 g Zulauf 2 getropft. Die Mischung wird dann auf 78°C erhitzt. Danach werden 40 innerhalb 1,5 h der Rest von Zulauf 1 und von Zulauf 2 zugetropft. Die Mischung wird weitere 2 h gerührt. Danach wird Zulauf 3 innerhalb von 15 min. zugetropft und noch 3 h bei 78°C gerührt.

Beispiel 1

45

Vorlage: 175 g Ethanol, 7,5 g Dow Corning 190^{TM}

PCT/EP98/04482 WO 99/04750

14 Zulauf 1: 251 g t-Butylacrylat, 86 g Methacrylsäure, 37 g Ethylacrylat, 75 g Ethanol Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol Beispiel 2 Vorlage: 175 g Ethanol, 18,75 g Dow Corning 190™ Zulauf 1: 251 g t-Butylacrylat, 86 g Methacrylsäure, 37 g Ethylacrylat, 75 g Ethanol 10 Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol Beispiel 3 15 Vorlage: 175 g Ethanol, 37,5 g Dow Corning 190™ Zulauf 1: 251 g t-Butylacrylat, 86 g Methacrylsäure, 37 g Ethylacrylat, 75 g Ethanol Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol 20 Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol Beispiel 4 Vorlage: 175 g Ethanol, 18,75 g Belsil DMC 6031™. 25 Zulauf 1: 251 g t-Butylacrylat, 86 g Methacrylsäure, 37 g Ethylacrylat, 75 g Ethanol Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol 30 Beispiel 5 Vorlage: 175 g Ethanol, 37,5 g Belsil DMC 6031^{TM} Zulauf 1: 279 g t-Butylacrylat, 96 g Methacrylsäure, 75 g Ethanol Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol 35 Beispiel 6 Vorlage: 175 g Ethanol, 37,5 g Belsil DMC 6032™ Zulauf 1: 300 g t-Butylacrylat, 75 g Methacrylsäure, 75 g Ethanol 40 Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol Beispiel 7

45 Vorlage: 175 g Ethanol

Zulauf 1: 251 g t-Butylacrylat, 86 g Methacrylsäure, 37 g Ethyl-

acrylat, 75 g Ethanol

WO 99/04750 PCT/EP98/04482

15

Zulauf 2: 2 g t-Butyl-perpivalat, 100 g Ethanol Zulauf 3: 1,5 g t-Butyl-perpivalat, 57 g Ethanol

Beispiel 8

5

Nach der Polymerisation wird die Lösung des Polymeren aus Beispiel 7 mit 10 Gew. % bezogen auf das enthaltene Polymer des Silikonderivates Belsil DMC $6032^{\rm TM}$ abgemischt.

10 Beispiel 9

In einer Rührapparatur wurden 40 g SilwetTM L 7604 und 180 g Wasser vorgelegt. Unter Rühren im Stickstoffstrom wurde auf 60° C aufgeheizt und Zulauf 1, bestehend aus 240 g N-Vinylpyrrolidon,

- 15 267 g 3-Methyl-1-vinylimidazoliummethylsulfat-Lösung (45 prozentig) und 0,4 g Mercaptoethanol, und Zulauf 2, bestehend aus 6 g 2,2'-Azobis(2-amidinopropan)dihydrochlorid und 70 ml Wasser, innerhalb von 6 Stunden zudosiert. Anschließend wurde noch 2 Stunden bei 60°C gerührt und mit 200 g Wasser verdünnt. Man erhielt eine klare, gelbliche Polymerlösung mit einem Feststoffgehalt von 41,7 % und einem K- Wert von 39 (1 %ig in 0,5 m NaCl).
 - Beispiel 10
- 25 In einer Rührapparatur wurden 40 g Silwet™ L 7604und 300 ml Wasser vorgelegt. Unter Rühren im Stickstoffstrom wurde auf 65°C aufgeheizt und Zulauf 1, bestehend aus 220 g N-Vinylpyrrolidon und 333 g 3-Methyl-1-vinylimidazoliumchlorid-Lösung (60 prozentig) und Zulauf 2, bestehend aus 6 g 2,2'-Azobis(2-amidino-30 propan)dihydrochlorid und 70 ml Wasser, innerhalb von 6 Stunden zudosiert. Anschließend wurde noch 2 Stunden gerührt und mit 100 g Wasser verdünnt. Man erhielt eine klare, gelbliche Polymerlösung mit einem Feststoffgehalt von 43,0 % und einem K-Wert von 44 (1 %ig in 0,5 m NaCl).

Beispiel 11

35

In einer Rührapparatur wurden 24 g SilwetTM L 7604 und 200 ml Wasser vorgelegt. Unter Rühren im Stickstoffstrom wurde auf 65°C 40 aufgeheizt und Zulauf 1, bestehend aus 160 g N-Vinylpyrrolidon, 80 g Methacryloxyethyl-N-dimethyl-N-ethylammonium-ethylsulfat und 300 g Wasser, und Zulauf 2, bestehend aus 1,3 g 2,2'-Azobis-(2-amidinopropan)dihydrochlorid und 100 g Wasser, innerhalb von 6 Stunden zudosiert. Anschließend wurde noch 2 Stunden gerührt 45 und mit 300 g Wasser verdünnt. Man erhielt eine klare, gelbliche

.)

16

Polymerlösung mit einem Feststoffgehalt von 22.4 % und einem K-Wert von 85 (1 %ig in 0.5 m NaCl).

Beispiele 12 und 13

5

In einer Mischung aus 1,4 g Mercaptoethanol, 5,8 g einer Polyacrylsäure (erhältlich unter der Bezeichnung Sokalan PA 110 S von der Firma BASF-AG) werden 306 g N-t-Butyl-acrylamid, 234 g Ethylacrylat, 60 g Acrylsäure und 60 g eines Dimethiconcopolyols suspendiert. Zu der so erhaltenen Suspension werden nach Aufheizen auf 75°C 1,2 g t-Butyl-peroctoat gegeben. Nach 30 bzw. 45 min wird jeweils ein weiteres Gramm t-Butyl-peroctoat zugegeben. Nach folgenden Zeiten wird weiterer Initiator zugegeben: 1 h: 1 g bei 80°C; 1,5 h: 1 g; 2 h: 1 g bei 90°C; 3 h: 2,7 g; nach 4,5 und 6 h je 1 g. Dann wird noch 1 h nachpolymerisiert.

Als Dimethiconpolyole wurden verwendet:

Beispiel 12: Wacker Belsil DMC 6031 20 Beispiel 13a: Wacker Belsil DMC 6032 Beispiel 13b: Witco Silwet[®] L-7500

Beispiel 14 (Vergleichsbeispiel)

25 In einer Mischung aus 1,4 g Mercaptoethanol, 5,8 g einer Polyacrylsäure (erhältlich unter der Bezeichnung Sokalan PA 110 S von der Firma BASF-AG) werden 306 g N-t-Butyl-acrylamid, 234 g Ethylacrylat und 60 g Acrylsäure suspendiert. Zu der so erhaltenen Suspension werden nach Aufheizen auf 75°C 1,2 g t-Butyl-peroctoat gegeben. Nach 30 bzw. 45 min wird jeweils ein weiteres Gramm t-Butyl-peroctoat zugegeben. Nach folgenden Zeiten wird weiterer Initiator zugegeben: 1 h: 1 g bei 80°C; 1,5 h: 1 g; 2 h: 1 g bei 90°C; 3h: 2,7 g; nach 4,5 und 6h je 1 g. Dann wird noch 1 h nachpolymerisiert.

35

Beispiel 15

Ein Gemisch aus 744 g Wasser, 0,25 g Natrium-Laurylsulfat und 70 g Zulauf 1 wird auf 40°C aufgeheizt. Dann werden 16 g einer 40 7 %igen wäßrigen Natrium-Persulfat Lösung zugegeben. Danach wird die Mischung auf 80°C aufgeheizt und Zulauf 1 während zwei Stunden zudosiert. Dann werden 178 g Wasser zugegeben, und es werden zwei Stunden bei 80°C nachpolymerisiert.

45 Zulauf 1: 300 g Wasser
2 g Natrium-Laurylsulfat
15,7 g Silikoncopolyol (Silwet L7605)

PCT/EP98/04482

17

470 g tert. Butylacrylat 70 g Ethylacrylat 161 g Methacrylsäure 3 g Ethyl-hexylthioglykolat

5

Beispiel 16

Ein Gemisch aus 744 g Wasser, 0,25 g Natrium-Laurylsulfat und 70 g Zulauf 1 wird auf 40°C aufgeheizt. Dann werden 16 g einer 7 % 10 igen wäßrigen Natrium-Persulfat Lösung zugegeben. Danach wird die Mischung auf 80°C aufgeheizt und Zulauf 1 während zwei Stunden zudosiert. Dann werden 178 g Wasser zugegeben, und es werden zwei Stunden bei 80°C nachpolymerisiert.

15 Zulauf 1: 300 g Wasser

2 g Natrium-Laurylsulfat

15,7 g PEO(20)-Sorbitanmonooleat

422 g tert. Butylacrylat

63 g Ethylacrylat

20

145 g Methacrylsäure

3 g Ethyl-hexylthioglykolat

70 g Silikoncopolyol (Silwet™ L7605)

Beispiel 17

25

...)

Ein Gemisch aus 744 g Wasser, 0,25 g Natrium-Laurylsulfat und 70 g Zulauf 1 wird auf 40°C aufgeheizt. Dann werden 16 g einer 7 % igen wäßrigen Natrium-Persulfat Lösung zugegeben. Danach wird die Mischung auf 80°C aufgeheizt und Zulauf 1 während zwei Stunden 30 zudosiert. Dann werden 178 g Wasser zugegeben, und es werden zwei Stunden bei 80°C nachpolymerisiert.

Zulauf 1: 300 g Wasser

2 g Natrium-Laurylsulfat

15,7 g Silikoncopolyol (Silwet™ L7600)

470 g tert. Butylacrylat

70 g Ethylacrylat

161 g Methacrylsäure

3 g Ethyl-hexylthioglykolat

40

35

Beispiel 18

Ein Gemisch aus 744 g Wasser, 0,25 g Natrium-Laurylsulfat und 70 g Zulauf 1 wird auf 40°C aufgeheizt. Dann werden 16 g einer 7 % 45 igen wäßrigen Natrium-Persulfat Lösung zugegeben. Danach wird die Mischung auf 80°C aufgeheizt und Zulauf 1 während zwei Stunden

18

zudosiert. Dann werden 178 g Wasser zugegeben, und es werden zwei Stunden bei 80°C nachpolymerisiert.

Zulauf 1: 300 g Wasser

5 2 g Natrium-Laurylsulfat

15,7 g PEO(20)-Sorbitanmonooleat

422 g tert. Butylacrylat

63 g Ethylacrylat

145 g Methacrylsäure

3 g Ethyl-hexylthioglykolat

70 g Silikoncopolyol (Silwet™ L7605)

Beispiel 19

15 Ein Gemisch aus 744 g Wasser, 0,25 g Natrium-Laurylsulfat und 70 g Zulauf 1 wird auf 40°C aufgeheizt. Dann werden 16 g einer 7 % igen wäßrigen Natrium-Persulfat Lösung zugegeben. Danach wird die Mischung auf 80°C aufgeheizt und Zulauf 1 während zwei Stunden zudosiert. Dann werden 178 g Wasser zugegeben, und es werden zwei 20 Stunden bei 80°C nachpolymerisiert.

Zulauf 1: 300 g Wasser

2 g Natrium-Laurylsulfat

15,7 g PEO(20)-Sorbitanmonooleat (Tween 80)

25 422 g tert. Butylacrylat

63 g Ethylacrylat

145 g Methacrylsäure

3 g Ethyl-hexylthioglykolat

70 g Silikoncopolyol (Silwet™ L7600)

30

Beispiel 20 (Vergleichsbeispiel)

Ein Gemisch aus 744 g Wasser, 0,25 g Natrium-Laurylsulfat und 70 g Zulauf 1 wird auf 40°C aufgeheizt. Dann werden 16 g einer 7 % 35 igen wäßrigen Natrium-Persulfat Lösung zugegeben. Danach wird die Mischung auf 80°C aufgeheizt und Zulauf 1 während zwei Stunden zudosiert. Dann werden 178 g Wasser zugegeben, und es werden zwei Stunden bei 80°C nachpolymerisiert.

40 Zulauf 1: 300 g Wasser

2 g Natrium-Laurylsulfat

15,7 g PEO(20)-Sorbitanmonooleat (Tween 80)

470 g tert. Butylacrylat

70 g Ethylacrylat

45 161 g Methacrylsäure

3 g Ethyl-hexylthioglykolat

19

Beispiel 21

Eine Mischung aus 100 g Vinylcaprolactam, 100 g Ethanol, 100 g Dimethiconcopolyol (Wacker BelsilTM DMC 6031) und 0,75 g t-Butyl-5 perpivalat werden in einem mit Stickstoff gespülten geschlossenen Kessel auf 70°C aufgeheizt. Dann wird Zulauf 1 innerhalb von 3 h und Zulauf 2 innerhalb 4 h zudosiert. Nach dem Ende von Zulauf 1 wird 1 h nachpolymerisiert. Dann wird Zulauf 3 zugegeben und auf 130°C unter Druck aufgeheizt. Es wird 10 h bei 130°C nach-10 polymerisiert und abgekühlt.

Zulauf 1: 800 g Vinylcaprolactam

347 g Ethanol

Zulauf 2: 1,5 g t-Butylperpivalat

15 100 g Ethanol

Zulauf 3: 5g Di-t-Butylperoxid

187 g Ethanol

Beispiel 22

20

Eine Mischung aus 100 g Vinylcaprolactam, 100 g Ethanol, 100 g Dimethiconcopolyol (Wacker BelsilTM DMC 6032) und 0,75 g t-Butyl-perpivalat werden in einem mit Stickstoff gespülten geschlossenen Kessel auf 70°C aufgeheizt. Dann wird Zulauf 1 innerhalb von 3 h und Zulauf 2 innerhalb 4 h zudosiert. Nach dem Ende von Zulauf 1 wird 1 h nachpolymerisiert Dann wird Zulauf 3 zugegeben und auf 130°C unter Druck aufgeheizt. Es wird 10h bei 130°C nachpolymerisiert und abgekühlt.

30 Zulauf 1: 800 g Vinylcaprolactam

347 g Ethanol

Zulauf 2: 1,5 g t-Butylperpivalat

100 g Ethanol

Zulauf 3: 5g Di-t-Butylperoxid

35 187 g Ethanol

Beispiel 23 (Vergleichsbeispiel)

Eine Mischung aus 100 g Vinylcaprolactam, 100 g Ethanol und
40 0,75 g t-Butylperpivalat werden in einem mit Stickstoff gespülten, geschlossenen Kessel auf 70°C aufgeheizt. Dann wird Zulauf 1
innerhalb von 3 h und Zulauf 2 innerhalb 4 h zudosiert. Nach dem
Ende von Zulauf 1 wird 1 h nachpolymerisiert. Dann wird Zulauf 3
zugegeben und auf 130°C unter Druck aufgeheizt. Es wird 10 h bei
45 130°C nachpolymerisiert und abgekühlt.

WO 99/04750 PCT/EP98/04482

20

Zulauf 1: 800 g Vinylcaprolactam

347 g Ethanol

Zulauf 2: 1,5 g t-Butylperpivalat

100 g Ethanol

5 Zulauf 3: 5g Di-t-Butylperoxid

187 g Ethanol

Beispiel 24

10 Die Polymerlösung aus Beispiel 23 wurde nach der Polymerisation mit 10 Gew.-% eines Silikontensids (Wacker Belsil™ DMC 6032) abgemischt.

Filme der Polymere aus den Beispielen wurden durch Aufrakeln
15 der Lösungen oder Dispersionen der Polymere auf Glasplatten
hergestellt. An diesen Filmen wurde die Transparenz sowie die
Oberflächenrauhigkeit und das Reibungsverhalten der Polymerfilme
bestimmt (siehe Tabelle 1).

(0, 0)

20 Dabei zeigt sich, daß alle erfindungsgemäßen Filme transparent sind, und eine besonders glatte Oberfläche mit geringem Reibungswiderstand aufweisen.

Filme aus dem Vergleichsbeispiel 7 sind ebenfalls transparent,
25 zeigen jedoch eine rauhere Oberfläche und vor allem auch einen
sehr viel höheren Reibungswiderstand. Das gleiche schlechte Reibungsverhalten wird bei Filmen aus den Beispielen 8, 14, 20, 23
und 24 gefunden. Aus den Abmischungen der Beispiele 8 und 24 in
analoger Weise hergestellte Filme zeigen eine extrem hohe Kleb-

30 rigkeit. Die Filme sind sehr weich und zur Verwendung als Filmbildner daher ungeeignet.

Prüfungen der Polymere 1-24 auf Ihre Eignung als Haarbehandlungsmittel zeigen entsprechende Ergebnisse (Tabelle 1). Dazu werden

- 35 Haartressen mit einer definierten Menge aus einer Standardformulierung (2 Gew.% des Polymeren, 40 % Dimethylether, 58% Ethanol) der Polymere eingesprüht. Nach dem Trocknen der Haartressen wird die Kämmbarkeit und der Griff an diesen Haarsträhnen beurteilt. Die in Gegenwart von Silikontensiden hergestellten erfindungs-
- 40 gemäßen Polymerisate ergeben einen deutlich besseren Griff der behandelten Haarsträhnen als mit den Vergleichspolymeren 7, 14, 20, 23 behandelte Haarsträhnen.

Tabelle 1

	Bei- spiel	Glätte des Films	Transparenz	Kämmbarkeit	Griff
5	1	0	+	0	0
	2	+	+	+	-
	3	+	+	+	0
	4	+ +	+	+	0
	5 .	++	+	++	++
Lo	6	+	+	++	0
	7		+	-	
	8		0	*	*
	12	+	+	++	++
	13a	+	+	++	+
L5	135	+	+	++	+
د.	14	_	+	++	0
	21	+	+	+	+
	22	+	+	++	+
	23	_	+	0	-
20	24			_*	_*

* aufgrund der viel zu hohen Klebrigkeit wurde auf einen Test an Haartressen verzichtet

25 Die Einträge in der Tabelle haben dabei die folgende Bedeutung:

++ = sehr gute Performance

+ = gute Performance

o = zufriedenstellende Performance

- = nicht zufriedenstellend

30 -- = unzureichend

35

` }

40

Patentansprüche

- Verwendung von Polymeren, die wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind oder die, für den Fall, daß sie aus Monomeren mit neutralisierbaren Resten bestehen, in neutralisierter Form wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind, die erhältlich sind indem man
- (a) ethylenisch ungesättigte Monomere in Gegenwart von
 - (b) polyalkylenoxid-haltigen Silikonderivaten

radikalisch polymerisiert, für kosmetische Formulierungen.

15 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als polyalkylenoxid-haltige Silikonderivate (b) solche der Formel I verwendet werden:

$$R^{3} = \begin{bmatrix} R^{1} \\ S_{i} - O \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^{1} \\ S_{i} - O \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^{1} \\ S_{i} - O \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^{1} \\ S_{i} - C \end{bmatrix}$$
(I)

wobei:

$$R^2 = CH_3 \text{ oder}$$
 $O = CH_3 \text{ oder}$

30

25

$$R^3 = CH_3 \text{ oder } R^2$$
 $R^4 = H, CH_3,$
 $R^1 = CH_3$
 $R^1 = CH_3$
 $R^1 = CH_3$

35

$$\begin{array}{c|c} C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C & & \\ \hline C & & \\ C &$$

40

45

R⁶ ein organischer Rest aus 1 bis 40 Kohlenstoffatomen, der Amino-, Carbonsäure- oder Sulfonatgruppen enthalten kann oder, für den Fall c=0, auch das Anion einer anorganischen Säure bedeutet,

5

10

25

30

und wobei die Reste R¹ identisch oder unterschiedlich sein können, und entweder aus der Gruppe der aliphatischen Kohlen-wasserstoffe mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen stammen, cyclische aliphatische Kohlenwasserstoffe mit 3 bis 20 C-Atomen sind, aromatischer Natur oder gleich R⁵ sind, wobei:

$$R^5 = -(CH_2)_n - O$$
 A^4
 $B^5 = -(CH_2)_n - O$

mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Reste \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 oder \mathbb{R}^3 ein polyalkylenoxidhaltiger Rest nach obengenannter Definition ist,

und n eine ganze Zahl von 1 bis 6 ist,
x und y ganze Zahlen derart sind, daß das Molekulargewicht
des Polysiloxan-Blocks zwischen 300 und 30000 liegt,
a,b ganze Zahlen zwischen 0 und 50 sein können mit der Maßgabe, daß die Summe aus a und b größer als 0 ist, und c
0 oder 1 ist.

3. Verwendung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Formel I folgende Bedeutung besitzt:

$$CH_{3} = \begin{bmatrix} R^{1} & CH_{3} & CH_{3} \\ Si-O & Si-O & Si-CH_{3} \\ R^{1} & X & R^{5} \end{bmatrix}_{y} \begin{bmatrix} CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\ CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \end{bmatrix}$$

4. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mengenverhältnisse

35 (a) 50-99,9 Gew.-% und
 (b) 0,1-50 Gew.-% betragen.

5. Verwendung nach Anspruch 1 - 4 als Haarpflegemittel.

45

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 7/06, C08F 283/12

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/04750

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

4. Februar 1999 (04.02.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/04482

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. Juli 1998 (20.07.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 31 529.1

23. Juli 1997 (23.07.97)

DE Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

MC, NL, PT, SE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BLANKENBURG, Rainer [DE/DE]; Sudermannstrasse 6, D-67061 Ludwigshafen (DE). DIEING, Reinhold [DE/DE]; Drosselstrasse 5 A, D-67105 Schifferstadt (DE). MÜLLER, Wolfgang [DE/DE]; Martin-Schongauer-Strasse 4c, D-67227 Frankenthal (DE). SANNER, Axel [DE/DE]; Lorscher Ring 2c, D-67227 Frankenthal (DE). SCHEHLMANN, Volker [DE/DE]; Feuerbachstrasse 8a, D-67354 Römerberg (DE). ZEITZ, Katrin [DE/DE]; Bergstrasse 13d, D-67067 Ludwigshafen (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 8. April 1999 (08.04.99)

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, US, europäisches Patent (AT,

BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

(54) Title: USE OF POLYMERS CONTAINING POLYSILOXANE FOR COSMETIC FORMULATIONS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON POLYSILOXANHALTIGEN POLYMEREN FÜR KOSMETISCHE FORMULIERUNGEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing polymers which are water-soluble or water-dispersible or which, if they consist of monomers with neutralizable radicals, are water-soluble or water-dispersible in the neutralized form, by radically polymerizing a) ethylenically unsaturated monomers in the presence of b) silicone derivatives containing polyalkyleneoxide.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Polymeren, die wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind oder die, für den Fall, daß sie aus Monomeren mit neutralisierbaren Resten bestehen, in neutralisierter Form wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind, indem man (a) ethylenisch ungesättigte Monomere in Gegenwart von (b) polyalkylenoxid-haltigen Silikonderivaten radikalisch polymerisiert.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	V.N	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter inal Application No PCT/EP 98/04482

A. CLASSI IPC 6	ification of subject matter A61K7/06 C08F283/12	
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC
B. FIELDS	SEARCHED	
	ocumentation searched (classification system followed by classifical A61K C08F	ition symbols)
Documenta	ition searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data b	pase and, where practical, search terms used)
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
с. росим	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages Relevant to claim No.
X	FR 2 740 037 A (RHONE POULENC) 25 April 1997 see claims 1,5,11	1,5
X	EP 0 670 342 A (TH. GOLDSCHMIDT) 6 September 1995 see claims 1,6	1,5
X	EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETRO 16 January 1991 cited in the application see claims 1,2,15	OCHEMICAL) 1,5
	WO 93 23446 A (PROCTER & GAMBLE) 25 November 1993 see claims 1,11	
		-/
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
° Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the international filing date
consid	ent defining the general state of the art which is not tered to be of particular relevance document but published on or after the international	or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention
which	tate Int which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the
other r "P" docume	ent published prior to the international filling date but	document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
	an the priority date claimed actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
	2 January 1999	26/01/1999
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Voyiazoglou, D

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter anal Application No
PCT/EP 98/04482

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	 Solevent to claim No
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	 Relevant to craim No.
Α	EP 0 582 152 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL) 9 February 1994 see claims 1,3	1,5
Ą	DE 16 45 569 A (UNION CARBIDE) 30 July 1970 cited in the application see claims 1,4	1
Ą	EP 0 412 707 A (PROCTER & GAMBLE) 13 February 1991 cited in the application see claim 1	 1,5
	·	
	·	
		·
	•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.formation on patent family members

PCT/EP 98/04482

Patent document cited in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
FR 2740037	Α	25-04-1997	NON	E	
EP 670342	А	06-09-1995	DE AT CA CN DE ES US	4407189 A 165106 T 2142537 A 1112945 A 59501875 D 2115278 T 5565194 A	07-09-1995 15-05-1998 05-09-1995 06-12-1995 20-05-1998 16-06-1998
EP 408311	А	16-01-1991	DE JP JP US US	69028742 D 2815684 B 3128909 A 5480634 A 5166276 A	07-11-1996 27-10-1998 31-05-1991 02-01-1996 24-11-1992
WO 9323446	A	25-11-1993	AU AU BR CA CZ EP FI HU JP MX NO SK	677005 B 4243393 A 9306363 A 2135186 A 1081195 A 9402773 A 0640105 A 945358 A 70074 A 7508060 T 9302865 A 944303 A 136194 A	10~04~1997 13~12~1993 30~06~1998 25~11~1993 26~01~1994 16~08~1995 01~03~1995 14~11~1994 28~09~1995 07~09~1995 28~02~1994 13~01~1995 09~08~1995
EP 582152	Α	09-02-1994	JP KR US	6092825 A 9701208 B 5362485 A	05-04-1994 04-02-1997 08-11-1994
DE 1645569	Α	30-07-1970	BE FR GB JP NL US	674322 A 1464991 A 1132719 A 49036960 B 6517080 A,B 3471588 A	15-04-1966 20-03-1967 04-10-1974 30-06-1966 07-10-1969
EP 412707	A	13-02-1991	AU AU CA CN DE DK ES FI IE JP MX NZ	646397 B 6015690 A 2022466 A,C 1049786 A 69006556 D 69006556 T 412707 T 2062384 T 98195 B 64193 B 3128312 A 173187 B 234793 A	24-02-1994 07-02-1991 08-02-1991 13-03-1991 24-03-1994 09-06-1994 13-06-1994 31-01-1997 12-07-1995 31-05-1991 07-02-1994 26-01-1994

Form PCT/ISA/210 (patent lamily annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/04482

A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/06 C08F283/12		
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprülstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K C08F	ole)	
•			:
Recherchier	de aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	wait diese unter die recnerchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
		·	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie ³	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
.,	50 0 740 007 A (DUONE DOWN ENG)		1 5
Х	FR 2 740 037 A (RHONE POULENC) 25. April 1997		1,5
	siehe Ansprüche 1,5,11		
х	 EP 0 670 342 A (TH. GOLDSCHMIDT)		1,5
^	6. September 1995		1,0
	siehe Ansprüche 1,6		
Х	EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROC	HEMICAL)	1,5
	16. Januar 1991		
	in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,2,15	*	
			*
А	WO 93 23446 A (PROCTER & GAMBLE) 25. November 1993		. 1,5
	siehe Ansprüche 1,11		
		./	
		,, ==	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentiamilie	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	ehmen Rategorien von angegebenen Veroffentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem	
	ntlichung, die den allgemeinen Stand-def Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusenen ist	oder dem Priontätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht köllidiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips (zum Verständnis des der
	Dokument, das jedoch erst am oder inach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	
schein	ntlichung, die geeignet ist, einen Priontätsanspruch zweifelhaft er- ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erlindenscher Tätigkeit beruhend betrac	chtet werden
5011 00	an im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erlindenscher Fatigke	eit beruhend betrachtet
ausge "O" Veröffe eine B	runt) ntlichung, die sich auf eine mündliche. Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und
"P" Veroffe	odichung die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber tach	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Red	cherchenberichts
1	2. Januar 1999	26/01/1999	
		Bevollmächtigter Bediensteter	
мате или н	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt. P.B. 5818 Patentlaan 2	Deservationality properties	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo ni. Fax: (+31-70) 340-3016	Voyiazoglou, D	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

interr nales Aktenzeichen
PCT/EP 98/04482

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	EP O 582 152 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL) 9. Februar 1994 siehe Ansprüche 1,3	1,5
A	DE 16 45 569 A (UNION CARBIDE) 30. Juli 1970 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,4	1
1	EP 0 412 707 A (PROCTER & GAMBLE) 13. Februar 1991 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1	1,5

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interr des Aktenzeichen
PCT/EP 98/04482

	echerchenberich rtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR	2740037	A	25-04-1997	KEINE	
EP	670342	A	06-09-1995	DE 4407189 A AT 165106 T CA 2142537 A CN 1112945 A DE 59501875 D ES 2115278 T US 5565194 A	07-09-1995 15-05-1998 05-09-1995 06-12-1995 20-05-1998 16-06-1998 15-10-1996
EP	408311	Α	16-01-1991	DE 69028742 D JP 2815684 B JP 3128909 A US 5480634 A US 5166276 A	07-11-1996 27-10-1998 31-05-1991 02-01-1996 24-11-1992
WO	9323446	A	25-11-1993	AU 677005 B AU 4243393 A BR 9306363 A CA 2135186 A CN 1081195 A CZ 9402773 A EP 0640105 A FI 945358 A HU 70074 A JP 7508060 T MX 9302865 A NO 944303 A SK 136194 A	10-04-1997 13-12-1993 30-06-1998 25-11-1993 26-01-1994 16-08-1995 01-03-1995 14-11-1994 28-09-1995 07-09-1995 28-02-1994 13-01-1995 09-08-1995
EP	582152	Α	09-02-1994	JP 6092825 A KR 9701208 B US 5362485 A	05-04-1994 04-02-1997 08-11-1994
DE	1645569	A	30-07-1970	BE 674322 A FR 1464991 A GB 1132719 A JP 49036960 B NL 6517080 A,B US 3471588 A	15-04-1966 20-03-1967 04-10-1974 30-06-1966 07-10-1969
EP	412707	A	13-02-1991	AU 646397 B AU 6015690 A CA 2022466 A,C CN 1049786 A DE 69006556 D DE 69006556 T OK 412707 T ES 2062384 T FI 98195 B IE 64193 B JP 3128312 A MX 173187 B NZ 234793 A	24-02-1994 07-02-1991 08-02-1991 13-03-1991 24-03-1994 09-06-1994 13-06-1994 31-01-1997 12-07-1995 31-05-1991 07-02-1994 26-01-1994

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamilie)(Juli 1992)